

(1) Veröffentlichungsnummer: 0 324 712 B1

(12)

# **EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT**

(45) Veröffentlichungstag der Patentschrift : 07.04.93 Patentblatt 93/14

(s) Int. Cl.<sup>5</sup>: **C07K 7/10**, C12N 15/00, C12P 21/02. A61K 37/64

(21) Anmeldenummer: 89710003.8

22 Anmeldetag: 11.01.89

(54) Hirudin-Derivat.

- (30) Priorität : 13.01.88 HU 134185 23.02.88 DE 3805540
- (43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 19.07.89 Patentblatt 89/29
- (45) Bekanntmachung des Hinwelses auf die Patenterteilung: 07.04.93 Patentblatt 93/14
- (a) Benannte Vertragsstaaten :

  AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE
- 68 Entgegenhaltungen : EP-A- 0 158 986 EP-A- 0 209 061

- 73 Patentinhaber: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT Postfach 80 03 20 W-6230 Frankfurt am Main 80 (DE)
- Erfinder: Crause, Peter, Dr. Schopenhauerstrasse 31
  W-8050 Offenbach (DE)
  Erfinder: Habermann, Paul, Dr. Rossertstrasse 35
  W-8239 Eppstein Taunus (DE)
  Erfinder: Tripier, Dominique, Dr. Am Kirschgarten 18
  W-8239 Eppstein Taunus (DE)

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist (Art. 99(1) Europäisches Patent-übereinkommen).

#### Beschreibung

5

25

Aus der europäischen Patentanmeldung mit der Veröffentlichungsnummer (EP-A) 0 171 024 sind Derivate des Hirudin und ihre gentechnische Herstellung bekannt.

Es wurde nun gefunden, daß das Hirudin-Derivat der Aminosäuresequenz

eine Reihe von Vorteilen aufweist. In dieser Sequenz wurde die Numerierung gemäß EP-A 0 171 024 beibebalten

Das Hirudin und seine Derivate weisen unterschiedliche biologische Aktivität auf, was auf eine unterschiedliche Affinität zum Thrombin und/oder eine unterschiedliche Stabilität zurückgeführt werden kann. Das erfindungsgemäße Hirudin-Derivat zeichnet sich überraschenderweise durch eine besondere Aktivität aus.

Weiterhin wurde gefunden, daß das erfindungsgemäße Hirudin-Derivat besonders vorteilhaft in Hefen exprimiert wird. Wie Vergleichsversuche zeigten, erfolgt eine Expression von analogen Hirudin-Derivaten, die N-terminal mit Thr-Tyr oder Ile-Tyr beginnen, nur mit niedrigen Ausbeuten.

Die Expression aus Hefezellen ist nicht nur deshalb vorteilhaft, weil das Hirudin-Derivat sekretiert wird, sondern vor allem deshalb, weil es praktisch quantitativ in richtig gefalteter Form vorliegt und hohe Aktivität zeigt.

Die Figur 1 zeigt Klonierungsvektoren zur Gewinnung einer Genstruktur, die für das Hefe-MFα-Vorläuferprotein und das erfindungsgemäße Hirudinderivat codiert. Die Figur 2 zeigt einen Hefe-Expressionsvektor mit dieser Genstruktur.

Die Herstellung des erfindungsgemäßen Hirudin-Derivats kann selbstverständlich auch nach anderen Methoden erfolgen, beispielsweise durch Expression in Bakterien oder in höheren eukaryotischen Zellen wie Insektenzellen oder tierischen Zellen. Bevorzugt wird jedoch die Expression aus Hefesystemen, beispielsweise unter Verwendung der Hefe-Arten, wie sie in der EP-A 0 248 227 aufgeführt sind, z. B. Pichia pastoris, Hansenula polymorphis, Schizosaccharomyces pombe oder bevorzugt Saccharomyces cerevisiae.

Vektoren für die Expression in Hefen sind in großer Zahl bekannt, beispleisweise aus EP-A 0 060 057, 0 088 632, 0 116 201, 0 121 884, 0 123 544 und 0 195 691. Die Herstellung des erfindungsgemäßen Hirudin-Derivats wird im folgenden anhand des Hefe-α-Faktorsystems beschrieben, was jedoch nur als beispielhaft zu verstehen ist, da in an sich bekannter Weise auch andere Expressionssysteme eingesetzt werden können.

Die Struktur des Hefe-Pheromongens MFα ist bekannt aus Kurjan und Hershkovitz, Cell 30 (1982) 933-943, wo auch die Möglichkeit der Expression anderer Gene und die Sekretion der Genprodukte diskutiert wird. Diesbezüglich kann auch auf Brake et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 81 (1984, 4842 -4646, verwiesen werden.

Als Hefevektoren werden vorteilhaft sogenannte "shuttle"-Vektoren verwendet, die einen bakteriellen Plasmid- und einen Hefeplasmid-Replikationsursprung sowie Gene zur Selektion in beiden Wirtssystemen aufwelsen. Ferner enthalten solche Vektoren die zur Expression fremder Gene notwendigen Promotorsequenzen und gegebenenfalls zur Verbesserung der Ausbeute eine Terminatorsequenz, so daß das heterologe Gene zweckmäßig fusioniert an sekretorische Signale - zwischen Promotor und Terminator angeordnet ist.

Die Erfindung wird durch die folgenden Beispiele näher erläutert. Prozentangaben beziehen sich auf das Gewicht.

### Beispiel 1: Konstruktion des Expressionsvektors

5

20

25

50

Zunächst wird die DNA-Sequenz I (Tabeile 1) nach dem Phosphitverfahren synthetisiert. Diese DNA-Sequenz codiert für die Aminosäuren 49 bis 80 des MFα-Vorläuferproteins und entspricht im wesentlichen der natürlichen DNA-Sequenz.

Die DNA-Sequenz I wird zunächst als Sonde zur Isolierung des Gens für den α-Faktor verwendet und hierzu mit <sup>32</sup>P markiert. Mit Hilfe dieser Sonde wird aus einer genomischen λgt11-Hefegenbank (wie sie Inzwischen handelsüblich und z. B. bei Clontech Laboratories Inc., 4055 Fabian Way, Palo Alto, CA94303 erhältlich sind) das Gen isoliert. Dazu werden λgt11-Phagen, die das α-Faktorgen tragen, in einem Plaque-Hybridisierungsexperiment identifiziert. Phagen aus als positiv identifizierten Plaques werden isoliert, vermehrt und die DNA gewonnen. Diese wird mit EcoRI gespalten und auf einem 0,8%-igen Agarosegel analysiert. Nach einem "Southern transfer"-Experiment wird die Membran gegen die <sup>32</sup>P-markierte DNA-Sequenz I hybridisiert. Phagen-DNA, die ein ca. 1,75 kb-Fragment aufweist, das gegen die DNA-Sequenz I hybridisiert, wird erneut mit dem Enzym gespalten und das entsprechende Fragment isoliert. Der Vektor pUC 19 wird mit EcoRI geöffnet und mit dem 1,75 kb-Fragment mit T4-Ligase umgesetzt. Man erhält den Klonierungsvektor 1.

In der Tabelle 2 sind die Klonierungsvektoren aufgeführt, die alle auf Basis eines pUC-Piasmids konstrulert wurden. Die Tabelle zeigt hierbei nur die Polylinker-Region dieser Vektoren in der üblichen 5'-3'-Richtung, wobei die MFα-Sequenzen durch punktierte und die Hirudin-Sequenzen durch gestrichelte Linlen angedeutet sind. Durchgezogene Linien bedeuten pUC- bzw. Linker-Sequenzen. Die Figur 1 zeigt diese Klonierungsvektoren schematisch und nicht maßstabsgetreu.

Mit dem Ligationsgemisch wird der Stamm E. coli 79/02 transformiert. Weiße Kolonien werden isoliert, hieraus die Plasmid-DNA gewonnen und Plasmide, die das 1,75 kb-EcoRI-Fragment enthalten, identifiziert.

Die natürliche DNA-Sequenz des Vorläuferproteins für MFα enthält im Bereich der Codons für die Aminosäuren 8 bis 10 eine Psti-Schnittstelle und im Bereich der Codons für die Aminosäuren 48/49 eine Taql-Schnittstelle. Aus der isolierten Plasmid-DNA wird nun durch Umsetzung mit Psti und Taql das Fragment isoliert, das für die Aminosäuren 9 bis 48 der MFα-Vorläufersequenz codiert. Der Vektor pUC18 wird mit Psti und KpnI geöffnet und mit dem Psti-Taql-Fragment sowle mit der synthetischen DNA-Sequenz I mit Hilfe von T4-Ligase umgesetzt. Mit dem Ligationsgemisch wird E. coli 79/02 transformiert. Das Transformationsgemisch wird auf IPTG-Xgal-Ap-Platten ausplattiert. Weiße Koionien werden isoliert und die Plasmid-DNA dieser Klone durch Restriktionsanalyse charakterisiert. Man erhält so den Klonierungsvektor 2, der für die Aminosäuren 8 bis 80 der MFα-Vorläufersequenz codiert.

Aus dem Klonlerungsvektor 2 wird durch Umsetzung mit Pstl und Kpnl die genannte codierende Sequenz ausgeschnitten und in die im folgenden beschriebene Ligierung eingebracht. Hierzu wird der Klonierungsvektor 1 mit EcoRl und partial mit Pstl umgesetzt und das die Codierungssequenz für die ersten 8 Aminosäuren der MF $\alpha$ -Vorläufersequenz umfassende Fragment isoliert. Weiterhin wird der Vektor pUC19 mit EcoRl und Kpnl geöffnet und mit den beiden beschriebenen Fragmenten ligiert, wobei der Klonierungsvektor 3 entsteht. Dieser codiert für die gesamte Vorläufersequenz des MF $\alpha$  bis zur Aminosäure 80.

Als Ausgangsmaterial für den größten Teil der Hirudin-Sequenz dient das in der EP-A 0 171 024 als "DNA-Sequenz I" wiedergegebene synthetische Gen, das in der vorliegenden Tabelle 1 als DNA-Sequenz IV aufgeführt ist. In dieser Sequenz sind die Restriktionsenzym-Schnittstellen durch Unterstreichung hervorgehoben: Im Bereich der Aminosäuren 1 bis 3 schneidet Acci, im Bereich der Aminosäuren 30/31 BamHI und, beginnend mit dem letzten Stop-Codon, Sacl. Am 5'-Ende des Gens findet sich die überhängende Sequenz für Xbal und am 3'-Ende die überhängende Sequenz für Sall.

Dieses synthetische Gen wurde in zwei Teilen subkloniert (Figuren 1 und 2 in der EP-A 0 171 024). Diese Subklonierungsvektoren sind in der Tabelle 2 unter Nr. 4 (entsprechend Figur 2 von EP-A 0 171 024) bzw. 6 (entsprechend der Figur 1 von EP-A 0 171 024) wiedergegeben.

Der Kionierungsvektor 4 wird mit Hincil und Hindill geöffnet und die linearisierte DNA wird mit der DNA-Sequenz II (Tabelle 1) ligiert. In dem so erhaltenen Kionierungsvektor 5 ist an der stumpfendig ligierten Stelle eine Ncol-Schnittstelle gebildet worden.

Aus dem Klonierungsvektor 6 wird das für die Hirudin-Teilsequenz codierende Fragment durch Totalverdauung mit BamHI und Acci herausgeschnitten. Dieses Fragment wird dann mit dem Klonierungsvektor 3, der mit BamHI und KpnI geöffnet wurde, sowie mit der DNA-Sequenz III (Tabelie 1) ligiert. In der DNA-Sequenz III sind die letzten drei Codons in der gleichen Weise numeriert wie in der DNA-Sequenz IV (Tabelie 1). Man erhält so den Klonierungsvektor 7, der für die ersten 80 Aminosäuren der Vorläufersequenz von MFα und die ersten 30 Aminosäuren des erfindungsgemäßen Hirudin-Derivats codiert, wie durch DNA-Sequenzanalyse bestätigt wurde.

Aus dem Klonierungsvektor 5 wird mit BamHI und Hindlil das Fragment ausgeschnitten, das für die Aminosäuren 31 bis 64 von Hirudin codiert. Dieses Fragment wird in den mit den gleichen Enzymen geöffneten

Klonierungsvektor 7 iigiert, wobei der Klonierungsvektor 8 erhalten wird, der für die ersten 80 Aminosäuren der MFα-Vorläufersequenz und die gesamte Sequenz des erfindungsgemäßen Hirudin-Derivats codiert. Die Struktur dieses Plasmids wird durch Restriktionsanalyse bestätigt.

Das Plasmid Yep13 (Broach et al., Gene 8 (1979) 121) wird mit BamHl geöffnet und die überstehenden Enden mit Klenow-Polymerase aufgefüllt. Die DNA wird mit Ethanol gefällt und mit alkalischer Rinderphosphatase behandelt.

Aus dem Klonierungsvektor 8 (Tabelle 2) wird mit Nool und EcoRI das für das Hirudin-Derivat und die Vorläufersequenz des MF $\alpha$  codierende Fragment ausgeschnitten und die überstehenden Enden wie beschrieben aufgefüllt.

Die beiden stumpfendigen DNA-Sequenzen werden miteinander ligiert, wobei die Plasmide pafHir17 und pafHir18 (Figur 2) entstehen. Diese beiden Plasmide unterscheiden sich nur in der Orientierung des insertierten Fragmentes.

Wie in der EP-A0 171 024 beschrieben, kann hinter die insertierte Sequenz ein Terminator eingesetzt werden (Figuren 4 bis 6 der EP-A0 171 024). Hierfür eignen sich die Ncol- und/oder die BamHI-Schnittstellen.

Nach Amplifikation der Plasmid-DNA in E. coli MM294 wird das Plasmid pαfHir17 in die Leucin-bedürftigen Hefestämme Y79 (α,trp1-1,leu2-1) (Cantrell et al., Proc. Acad. Natl. Sci. USA 82 (1985) 6250) und DM6-6(α/α leu2-3,112::ura3\*/leu2::lys2\*, trp1\*/trp1\*, his3-11, 15/his3-11, 15, ura3\*/ura3\*, lys2\*/lys2\*, arg4-17/arg4\*, ade1\*/ade1\*) (Maya Hanna, Dept. Mol. Blol. Massachusetts General Hospital, Boston, USA) nach der Lithlum-Methode von Ito, H. et al., J. Bacteriol., 153 (1983) 163 transformiert. Kolonien, die auf selektivem Medium ohne Leucin-Zusatz wachsen können, werden isoliert und vereinzelt. Hefe-Minimalmedium wird mit den einzelnen Kolonien beimpft und 24 Stunden bei 28°C inkubiert. Die Zellen werden abzentrifugiert und der Überstand in einem Thrombin-Hemmtest auf Hirudinaktivität überprüft. Aus Hefeklonen, deren Überstand Hirudin-Aktivitätzelgt, wird die Plasmid-DNA relsoliert und durch Restriktionsanalyse charakterisiert. Die transformlerten Hefestämme werden für die folgenden Expressionsversuche eingesetzt.

#### Beispiel 2: Expression

10

15

20

25

35

10 ml Hefevollmedium wird mit Zellen, die aus einer frischen Übernachtkultur eines nach Beispiel 1 erhaltenen Stammes aus selektivem Medium entnommen wurden, so beimpft, daß eine optische Dichte OD<sub>800</sub> = 0,1 erreicht wird. Die Kultur wird 8 Stunden bei 28°C geschütteit, worauf 90 ml frisches Medium zugesetzt werden. Anschließend wird die Kultur für weitere 20 Stunden geschüttelt. Die Zellen werden abzentrifugiert und die Hirudinaktivität im Überstand bestimmt.

### Beispiel 3: Aufarbeitung

Nach Beispiel 2 erhaltener Überstand wird auf pH 3 bis 5 angesäuert und auf eine mit 0,1 M Essigsäure äquilibrierte Adsorptionssäule mit einem porösen Adsorberharz aus einem Copolymer von Styrol und Divinylbenzol (®DIAION HP 20) gegeben. Nach Waschen mit Tris · HCl (pH 8,5) und 50 mM Essigsäure erfolgt die Elution mit 30 %igem Isopropanol. Die das Hirudin-Derivat enthaltenden Fraktionen werden vereinigt und über eine Q-SEPHAROSE®-Säule gereinigt, die mit 20 mM Piperazin · HCl (pH 6) äquilibriert wurde. Die Elution erfolgt hierbei über einen 0 - 0,25 M NaCl-Gradienten. Die das Hirudin-Derivat enthaltenden Fraktionen werden erneut vereinigt und durch HPLC über eine C18-"Reversed Phase"-Chromatographiesäule gereinigt. Das so erhaltene Reinprodukt wird anschließend einer automatisierten Proteinsequenzanalyse unterzogen.

### Belspiel 4: Vergielchsbelspiel

Verfährt man gemäß Belspiel 1, setzt jedoch an Stelle der DNA-Sequenz III (Tabelle 1) die folgenden Sequenzen ein, so kann man im Überstand der Hefekultur nur eine minimale Hirudin-Aktivität nachweisen.

30									1	2		
				(Pro)	Leu	Asp	Lys	Arg	Thr	(Tyr)		
		5'		CT	TTG	GAT	AAA	AGA	ACG	T		
55	IIIa	3'	CAT	GGA	AAC	CTA	TTT	TCT	TGC	ATA		
	(KpnI)								(AccI)			

1 2 (Pro) Leu Asp Lys Arg Ile (Tyr) 5' ATA T CT TTG GAT AAA **AGA** 5 3' CTA TTT TAT GGA AAC TCT ATA IIIb CAT (KpnI) Bei Verwendung der DNA-Sequenz IIIb enthalten die den Klonierungsvektoren 7 und 8 (Tabelle 2) ent-10 sprechenden Vektoren nicht die Acci-Schnittstelle. Tabelle 1: DNA-Sequenzen 15 55 50 C GAT GTT GCT GTT TTG CCA TTC TCC I. TA CAA CGA CAA AAC GGT AAG AGG 20 (TagI) 65 60 AAC AGT ACT AAT AAC GGT TTA TTG TTC TTG TCA TGA TTA TTG CCA AAT AAC AAG 25 70 ATT AAT ACT ACT ATT GCT AGC ATT GCT 30 TAA TTA TGA TGA TAA CGA TCG TAA CGA 80 75 31 GCT AAA GAA GAA GGG GTA C 35 51 CGA TTT CTT CTT CCC (KpnI) 40 5' 3' CATGGA II. 31 5' **GTACCTTCGA** 45 (HindIII) Thr (Tyr) (Pro) Leu Asp Lys Arg Leu 50 3 ' CTT ACG T III. 5' TTG GAT AAA AGA 5' 3' CAT GGA AAC CTA TTT TCT GAA TGC ATA (AccI) (KpnI)

5	DNA-S	equenz	<u>v</u>								
	Triplett Nr.					0	1	2	3	4	5
		Aminosäure				Met	Thr	Tyr	Thr	Asp	Cys
	Nucleotid Nr.			1			10	_		20	
	Cod. Strang			5' CT	AGA	ATG	ACG	TAT	ACT	GAC	TGC
		nicht cod. Strang			T	TAC	TGC	ATA_	TGA	CTG	ACG
10	1120110	michic cod. octang									
	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	
	Thr	Glu	Ser	Gly	Gln	Asn	Leu	Cys	Leu	Cys	
	~		30	•		40			50		
	ACT	GAA	TCT	GGT	CAG	AAC	CTG	TGC	CTG	IGC	
	TGA	CTT	AGA	CCA	GTC	TTG	GAC	ACG	GAC	ACG	•
15											
	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	
	Glu	Gly	Ser	Asn	Val	Cys	Gly	Gln	Gly	Asn	l.
			60			70		~10	80	2.40	
	GAA	GGA	TCT	AAC	GTT	TGC	GGC	CAG	GGT	AAC	
20	CTT	CCT	AGA	TTG	CAA	ACG	CCG	CTC	CCA	110	•
20						-1	20	33	34	35	
	26	27	28	29	30	31	32	Gly	Glu	Lys	
	Lys	Cys	Ile	Leu	Gly	Ser 100	Asp	GIY	110	27.	•
			90	CTT	GGA	TCC	GAC	GGT	GAA	AAC	:
	AAA	TGC	ATC	GAA	CCT	AGG	CTG	CCA	CTT	TTC	
25	TTT	ACG	TAG	GAA	<u> </u>	700	010				
	36	37	38	39	40	41	42	43	44	45	
		Gln	Cys	Val	Thr	Gly	Glu	Gly	Thr	Pro	•
	Asn	AT11	120	742		130			140		
	AAC	CAG	TGC	GTT	ACT	GGC	GAA	CCT	ACC	CCC	;
	TTG	GTC	ACG	CAA	TGA	CCG	CTT	CCA	TGG	GGC	3
30											
	46	47	48	49	50	51	52	53	54	55	
	Lys	Pro	Gln	Ser	His	Asn	Asp	Gly	Asp	Phe	<b>&gt;</b>
	-,		150			160			170		_
	AAA	CCG	CAG	TCT	CAT	AAC	GAC	GGC	GAC	TT	
35	TTT	GGC	GIC	AGA	GTA	TTG	CTG	CCG	CIG	AAG	ف
30											
	56	57	58	59	60	61	62	63	64	C+-	_
	Gļu	Glu	Ile	Pro	Glu	Glu	Tyr	Leu	Gln 200	St	ę
			180		010	190	mag.	CTT	CAG	TA	a.
	GAA	GAG	ATC	CCT	GAG	GAA	TAC ATG	GAA	GIC	AT	
40	CTT	CTC	TAG	GGA	CTC	CTT	MIG	QAA	010		•
	Stp		210		•						
	TAG	AGC	TCG			3'					
	ATC	TCG	AGC	AGC	T	5'					
	WT.	100		ACC	-	-					

# Tabelle 2: Klonierungsvektoren

```
5
     Nr.
              pUC
                       -E···(1,75 kb α-Fragment)···E-
               19
     1
                       -K\cdots(\alpha-80-49)\cdots T\cdots(\alpha-48-8)\cdots P-
     2
               18
                       -B-K\cdots(\alpha-80-49)\cdots T\cdots(\alpha-48-8)\cdots P\cdots E-
               19
     3
10
                       -B--- (Hir31-64)-S-Hc-Hd-
                 8
      4
                      -B--- (Hir31-64)-S-N-Hd-
     5
                 8
                       -B--- (Hir30-3)---A---X-A-
      6
               12
                       -Hd-B---(Hir30-3)---A---K---(\alpha-80-8)---E-
      7
               19
15
                       -Hd-N-S---(Hir64-3)---A---K···(α-80-8)···P···Ε-
      8
                19
```

20 ... MFα-Sequenzen

---Hirudin-Sequenzen

### Abkürzungen für Restriktionsenzyme

25 A = Accl

B = BamH!

E = EcoRi

Hc = Hincll

Hd = Hindill

30 K = Kpnl

N = Ncol

P =Psti

S = Sall

T = Taql

35 X = Xbal

50

55

### Patentansprüche

- 40 Patentansprüche für folgende Vertragsstaaten : AT, BE, CH, DE, FR, GB, IT, LI, LU, NL, SE
  - 1. Hirudin-Derivat der Aminosäuresequenz

- 2. DNA, codierend für das Polypeptid mit der Aminosäure-Sequenz nach Anspruch 1.
- Vektoren, enthaltend eine DNA-Sequenz nach Anspruch 2.
- Verfahren zur Herstellung eines Polypeptids nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man eine 5 DNA nach Anspruch 2 in einer Wirtszelle exprimiert.
  - Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirtszelle eine Hefezelle ist.
  - Arzneimittel, gekennzeichnet durch einen Gehalt an dem Polypeptid nach Anspruch 1.

# Patentansprüche für folgenden Vertragsstaat : GR

10

30

DNA, codierend f
ür ein Hirudin-Derivat der Aminos
äuresequenz

15 10 1 0 Leu-Thr-Tyr-Thr-Asp-Cys-Thr-Glu-Ser-Gly-Gln-Asn-Leu-Cys 20 20 Leu-Cys-Glu-Gly-Ser-Asn-Val-Cys-Gly-Gln-Gly-Asn-Lys-Cys-Ile-Leu-Gly-Ser-Asp-Gly-Glu-Lys-Asn-Gln-Cys-Val-Thr-Gly-25 Glu-Gly-Thr-Pro-Lys-Pro-Gln-Ser-His-Asn-Asp-Gly-Asp-Phe-Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu-Gln.

- 2 Vektoren, enthaltend eine DNA-Sequenz nach Anspruch 1.
- 3. Verfahren zur Herstellung eines Polypeptids mit der in Anspruch 1 genannten Aminosäuresequenz, dadurch gekennzeichnet, daß man eine DNA nach Anspruch 1 in einer Wirtszelle exprimiert. 35
  - 4. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirtszelle eine Hefezeile ist.

# Patentansprüche für folgenden Vertragsstaat : ES

- 1. Verfahren zur Herstellung eines Hirudin-Dertvats der Aminosäuresequenz
- 10 1 Leu-Thr-Tyr-Thr-Asp-Cys-Thr-Glu-Ser-Gly-Gln-Asn-Leu-Cys-45 Leu-Cys-Glu-Gly-Ser-Asn-Val-Cys-Gly-Gln-Gly-Asn-Lys-Cys-50 Ile-Leu-Gly-Ser-Asp-Gly-Glu-Lys-Asn-Gln-Cys-Val-Thr-Gly-Glu-Gly-Thr-Pro-Lys-Pro-Gln-Ser-His-Asn-Asp-Gly-Asp-Phe-55 Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu-Gln,

dadurch gekennzeichnet, daß man eine DNA, die für dieses Polypeptid codiert, in einer Wirtszelle exprimiert.

2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirtszelle eine Hefezelle ist.

# Claims

5

10

35

45

50

55

Claims for the following Contracting States : AT, BE, CH, DE, FR, GB, IT, LI, LU, NL, SE

1. A hirudin derivative with the amino acid sequence

- DNA coding for the polypeptide having the amino acid sequence as claimed in claim 1.
  - Vectors containing a DNA sequence as daimed in claim 2.
  - A process for the preparation of a polypeptide as claimed in claim 1, which comprises expression of a DNA as claimed in claim 2 in a host cell.
  - 5. The process as claimed in claim 4, wherein the host cell is a yeast cell.
  - A pharmaceutical containing a polypeptide as claimed in claim 1.
- 40 Claims for the following Contracting State : GR
  - 1. DNA coding for a hirudin derivative with the amino acid sequence

10

Leu-Thr-Tyr-Thr-Asp-Cys-Thr-Glu-Ser-Gly-Gln-Asn-Leu20

Cys-Leu-Cys-Glu-Gly-Ser-Asn-Val-Cys-Gly-Gln-Gly-Asn30

Lys-Cys-Ile-Leu-Gly-Ser-Asp-Gly-Glu-Lys-Asn-Gln-Cys40

Val-Thr-Gly-Glu-Gly-Thr-Pro-Lys-Pro-Gln-Ser-His-Asn60

Asp-Gly-Asp-Phe-Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu-Gln.

- Vectors containing a DNA sequence as claimed in claim 1.
- A process for the preparation of a polypeptide with the amino acid sequence mentioned in claim 1, which
  comprises expression of a DNA as claimed in claim 1 in a host cell.
  - 4. The process as claimed in claim 3, wherein the host cell is a yeast cell.

# 25 Claims for the following Contracting State: ES

- 1. A process for the preparation of a hirudin derivative with the amino acid sequence
- 0 l
  Leu-Thr-Tyr-Thr-Asp-Cys-Thr-Glu-Ser-Gly-Gln-Asn-Leu20
  Cys-Leu-Cys-Glu-Gly-Ser-Asn-Val-Cys-Gly-Gln-Gly-Asn30
  Lys-Cys-Ile-Leu-Gly-Ser-Asp-Gly-Glu-Lys-Asn-Gln-Cys40
  50
  Val-Thr-Gly-Glu-Gly-Thr-Pro-Lys-Pro-Gln-Ser-His-Asn60
  Asp-Gly-Asp-Phe-Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu-Gln,
- which comprises expression of a DNA which codes for this polypeptide in a host cell.
  - The process as claimed in claim 1, wherein the host cell is a yeast cell.

## Revendications

50

Revendications pour les Etats contractants suivants : AT, BE, CH, DE, FR, GB, IT, LI, LU, NL, SE

1. Dérivé de l'hirudine, de séquence d'aminoacides 55

10 0 1 Leu-Thr-Tyr-Thr-Asp-Cys-Thr-Glu-Ser-Gly-Gln-Asn-Leu-Cys-5 20 Leu-Cys-Glu-Gly-Ser-Asn-Val-Cys-Gly-Gln-Gly-Asn-Lys-Cys-30 10 Ile-Leu-Gly-Ser-Asp-Gly-Glu-Lys-Asn-Gln-Cys-Val-Thr-Gly-50 Glu-Gly-Thr-Pro-Lys-Pro-Gln-Ser-His-Asn-Asp-Gly-Asp-Phe-15 60 Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu-Gln. 20 ADN, codant pour le polypeptide ayant la séquence d'aminoacides selon la revendication 1. 3. Vecteurs, contenant une séquence d'ADN selon la revendication 2. Procédé pour préparer un polypeptide selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'on exprime un ADN 25 selon la revendication 2, dans une cellule hôte. Procédé selon la revendication 4, caractérisé en ce que la cellule hôte est une cellule de levure. 6. Médicament, caractérisé par une teneur en polypaptide selon la revendication 1. Revendications pour l'Etat contractant suivant : GR 1. ADN, codant pour un dérivé de l'hirudine, de séquence d'aminoacides 35 10 1 0 Leu-Thr-Tyr-Thr-Asp-Cys-Thr-Glu-Ser-Gly-Gln-Asn-Leu-Cys-20 40 Leu-Cys-Glu-Gly-Ser-Asn-Val-Cys-Gly-Gln-Gly-Asn-Lys-Cys-30 45 Ile-Leu-Gly-Ser-Asp-Gly-Glu-Lys-Asn-Gln-Cys-Val-Thr-Gly-50 Glu-Gly-Thr-Pro-Lys-Pro-Gln-Ser-His-Asn-Asp-Gly-Asp-Phe-50 60 Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu-Gln. 55

2. Vecteurs, contenant une séquence d'ADN selon la revendication 1.

- Procédé pour préparer un polypeptide ayant la séquence d'aminoacides citée dans la revendication 1, caractérisé en ce qu'on exprime un ADN selon la revendication 1, dans une cellule hôte.
- 4. Procédé selon la revendication 3, caractérisé en ce que la cellule hôte est une cellule de levure.

Revendications pour l'Etat contractant suivant : ES

1. Procédé pour préparer un dérivé de l'hirudine, de séquence d'aminoacides

0 1

Leu-Thr-Tyr-Thr-Asp-Cys-Thr-Glu-Ser-Gly-Gln-Asn-Leu-Cys-

20

Leu-Cys-Glu-Gly-Ser-Asn-Val-Cys-Gly-Gln-Gly-Asn-Lys-Cys30

Ile-Leu-Gly-Ser-Asp-Gly-Glu-Lys-Asn-Gln-Cys-Val-Thr-Gly-

50

10

Glu-Gly-Thr-Pro-Lys-Pro-Gln-Ser-His-Asn-Asp-Gly-Asp-Phe-

Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu-Gln,

- caractérisé en ce qu'on exprime un ADN, qui code pour ce polypeptide, dans une cellule hôte.
- Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que la cellule hôte est une cellule de levure.

35

30

5

10

15

20

40

45

50

Fig. 1





